## **BEST AVAILABLE COPY**

(9 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭59—204200

**43**公開 昭和59年(1984)11月19日

6) Int. Cl.<sup>3</sup> C 07 H 21/02 G 01 N 33/54 // C 12 Q 1/68 G 01 N 33/50 庁内整理番号 7252—4C H 7906—2G 8213—4B Z 8305—2G

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 9 頁)

識別記号

②特 顧 昭58-75878

②出 顧 昭58(1983) 4 月28日

@発 明 者 三好健一

広島県高田郡甲田町下甲立1624 湧永製薬株式会社中央研究所内

@発 明 者 鈴木正則

広島県高田郡甲田町下甲立1624 湧永製薬株式会社中央研究所内

20発 明 者 不破亨

広島県高田郡甲田町下甲立1624 湧永製薬株式会社中央研究所内

切出 顧 人 湧永製薬株式会社

大阪市福島区福島三丁目1番39

号

砂代 理 人 弁理士 猪股清 外3名

明 剛 曹

 発明の名称
 2 4 - ゾニトロフエニルヌ クレオチド酵導体およびその 製造法

#### 2. 特許請求の範囲

 下式[2]で示される2,4-ジニトロフエニ ルーオリゴデオキシリポスクレオチドであることを特徴とする、2,4-ジニトロフエニルス クレオチド勝導体。

$$O_2N - \bigcirc O_2 \\ O_2N - \bigcirc O_1 \\ O_1 \\ O_2 \\ O_1 \\ O_2 \\ O_3 \\ O_4 \\ O_4 \\ O_5 \\ O_7 \\ O_8 \\ O_8$$

(a)

[ただし、mおよびmはそれぞれ0または任意の自然数であり、B<sup>1</sup> は2飯の国銀または分岐鎖の炭化水素残益であり、Bはメクレオチドを構成する塩基である(Bが複数個存在するとき

は、それらは向一でも異なつてもよい)。〕
2. 塩煮Bがアデニン、チミン、シトシンおよび
グアニンからなる餠より退ばれたものである、
特許請求の範囲第1項記載の2,4-ジニトロ
フエニルスクレオチド製導体。

- 3. B<sup>1</sup> が炭素数2~20の直鎖または分岐鎖のT ルキレン茜である、特許請求の範囲第1項また は第2項配根の2、4・ジニトロフエニルヌク レオチド酵準体。
- 4 mがりまたは6までの自然数、nがりまたは 40までの自然数である、特許請求の範囲第1~ 3項のいずれか一項に配載の2,4~ジニトロ フエニルスクレオナド誘導体。
- 5. 下式 [VI] で示されるオリゴヌクレオチド誘導体の末端アミノ基化2,4-ジニトロペンゼンを結合させて下式 [VI] で示される2,4-ジニトロフエニル・オリゴデオキシリポメクオチドを得るととを特徴とする、2,4-ジニトロフエニルヌクレオチド誘導体の製造法。

#### 特開昭59-204200(2)

(B)

「ただし、mおよびnはそれぞれ0または任意の自然数であり、B<sup>1</sup> は2個の直鎖または分岐類の炭化水素残蓄であり、Bはスクレオチドを構成する塩基である(Bが複数個存在するときは、それらは同一でも異なつてもよい)。 ] 6. アミノ基と2,4-ジニトロペンセンとの説のロゲン化水素反応によって行なわせる、特許請求の範囲第5項配敷の2,4-ジニトロフエニルスクレオチド誘導体の製造法。

7. 1 - ヘロゲノー 2 , 4 - ジニトロペンゼンが

フエニル(以下 DNPと略す)基を核酸に結合させた、 DNA プロープが開発されている(Nucl. Acids Res., 10、6787 - 6796(1982))。彼らは、アデノシントリリン酸(ATP)の DNP 勝導体を DNA 傾に取り込ませ、相補的塩基配列を持つ DNA にハイプリダイズさせたのち、 DNP に対する ウサギ抗血 消およびパーオキシダー ゼで標識した ウサギ免疫 グロブリン G 型 (IgG) に対するヒツ ジ抗血 浦を駆 次加えて目的 DNAを検出している。ここで用いた DNA 類は、天然から取り出したフラグメントである

しかし、本発明者らの知るところによれば、このようにして製造される DNP - ヌクレオチド誘導体には下記のような問題点がある。

- (1) ヌクレオチドの塩基部分に DNPを含有するため、使用オリゴヌクレオチド固有の酸β温度 (Tm 値)に変化を生じる。
- (ロ) 任然でかつ定められた塩茜配列をもつ DNAの 合成が凶権である。

これらの埋由によつて、現段階での DNP - メク

1 - フルオロ- 2 , 4 - ジニトロペンセンである、特許請求の範囲然 6 項配散の 2 , 4 - ジニトロフエニルヌクレオチド路減体の創み共

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 発明の背景

#### 技術分野

本発明は、一般に、2、4・ジニトロフエニル ヌクレオチド誘導体に関する。さらに具体的には、 本発明は、ヌクレオチドの塩基以外の部分に2、 4・ジニトロペンゼンを結合させてなる2、4・ ジニトロフエニルヌクレオチド誘導体に関する。 本発明は、また、このような2、4・ジニトロフ エニルヌクレオチド誘導体の製造法にも関する。 先行技術

放射性同位元累を使わず、特殊な抗体や孫潔に よつて検出することができる、よりあるいはオリ ゴヌクレオチド酵薬体は、核酸用アフィニティー プローブとして興味が持たれている。

近年、Vincentらによつて、2、4-ジニトロ

レオチド勝導体は、その応用範囲が狭く、有用性 が限定されているのが現状である。

#### 発明の概要

#### E 19

本発明は上配の点に解決を与えることを目的とし、特定のオリゴデオキシリポヌクレオテドのヌクレオチド塩基以外の特定部位に 2 , 4 - ジニトロペンゼンを結合させてなる DNP - ヌクレオチド 酵導体によつてこの目的を達成しようとするものである。

従つて、本発明による DNP - ヌクレオチド勝将体は下式[M]で示される DNP - オリゴデオキシリ ポヌクレオチドであること、を特徴とするものである。

また、本発明による DNP - ヌクレオチド誘導体の製造法は、下式 [YI] で示されるオリプヌクレオチド誘導体の末端でもノ苗に 2 , 4 - ジニトロペンセンを結合させて下式 [W] で示される DNP - オリプアオキシリポメクレオチドを得ること、を特徴とするものである。

#### 特開昭59-204200(3)

[ただし、mおよびgはそれぞれりまたは任本の自然数であり、R<sup>1</sup> は2毎の直鎖または分枝鏡の 炭化水気残器であり、Bはヌクレオチドを構成す る塩素である(Bが複数個存任するときは、それ らは同一でも異なつてもよい)。]

#### 効 果

本発明省らの合成した DNP - オリゴデオキシリポヌクレオチドは、前記核酸用非放射性アフィニティプローブの短所を凹避することができて、下記のような投所をもつものである。

(イ) メクレオチドの塩装部分に DNPを含有しないので、融解温度(Tm 値)に変化を生じることが

DNP - ヌクレオチド誘導体の利用方法の拡大も考えられる。

すなわち、たとえば、DNP・オリプメクレオチドは、非放射性核酸用アフィニティープロープとして、あるいはプライマーとして、利用可能であることは前配したところであつて、その検出方法は抗体による沈降、際深免疫活性砌定、盆光性染色体による可視化等々、多様であり、また本発明のDNP・メクレオチド酵薬体は放射性プロープ(32P)に比べて被躁の危険、コスト、廃薬物の処理および保存性の点でも有利である。

なお、DNP基は、市販のウサギ抗血消(たとえば Miles Laboratories, Code No. 61-006-1)または、DNPに対するモノクローナル抗体によつて容易に検出することができる。

#### 発明の具体的説明

#### DNPスクレオチ F 粉導体 [w]

本発明による DNP ヌクレオチド誘導体は、前記の式[8]で示されるものである。

なくて安定である。

- (P) いかなる塩基配列をもつ DNP~オリゴミクレオチドも合成可能である。
- け プロープとして短額オリコマーで十分である。
- 台 会成が非常に簡単であつて大量会成が可能であり、また長期保存も可能である。
- 対 プライマー(鱗型合成の際の DNA 断片)としても利用できる。

最近、板倉らは、鎖長19の合成オリコヌクレオチドを用いてターグロビンの遺伝子務の診断を行なつており(Proc. Natl. Acad. Sci. USA; 80、

278 - 282 (1983)、遊伝子中のわずか一つの塩 基配列の違いも検出できる合成オリゴヌクレオチ ドが各種遺伝子病房析に有用であることを示して いる。

彼らは合成オリプヌクレオチドの放射性同位元 梁(<sup>32</sup>P)を使用したが、代わりに本発明者らが開 発した DNP - ヌクレオチド 誘導体を用いることが できれば、非常に有用なことは明白であろう。

とのような長所があるところから、本発明の

式中、配号 B は、2'-デオキシリポヌクレオ

シドの3'-および5'-水酸器を除いたデオキシリ ポヌクレオシド強強を示すのに慣用されているも のであつて、具体的には下紀の構造のものである。

酸換当Bはヌクレオナドを構成する塩盐を示し、 通常はアデニン、チミン、シトシンまたはグアニ ンである。化合物[8]中にBが複数個存在すると きは、それらは同一でも異なつてもよい。

mおよびnは、それぞれ0またば自然故を示す。本勢明 DNPオリゴヌクレオチド勝戦体の配合度がm+nで表示されているのは、本発明の好ましい製造法で試合度がそれぞれmおよびnのフラクションを縮合させていることによるものである(評細後記)。その場合のmは実用的には0~6、特に1~4、nは実用的には0~40、特に0~20、

である。

遊 R<sup>1</sup> は、化合物 [W]の核酸部分と DNP部分と を連結する二価の直鎖または分岐鎖の炭化水素残 益である。これは、特化炭素数 2 ~20 穏度の直鎖 または分岐鎖のアルキレン基が適当である。好ま しい R<sup>1</sup> は、炭素数 2 ~ 6 のアルキレン基である。

#### 化合物 [智]の合成

#### 一般的脱明

化合物 [w]、 すなわち本発明による DNP - メクレオチド誘導体、は合目的的な任意の方法によって合成することができる。

一つの好ましい方法は、前配の式 [W]のオリゴ ヌクレオチド誘導体、すなわちオリゴデオキシヌ クレオチドの5'-末端リン酸基に基B<sup>1</sup>を介して 一級アミノ基が導入されたもの、のアミノ基に DNPを結合させることからなるものである。

一方、式 [VI] の化合物は、オリゴヌクレオチド の合成および生成オリゴヌクレオチドの 5′- 水酸 基延長上での一級アミノ基の導入からなる方法で 合成することができる。

イルアデニン、 $N \cdot イソフチリルタアニン、<math>N^6$  - ペンソイルシトシンおよびチミン( すなわち、保護不要) より選択される。

~~─® スペーサーを介した担体であつて、通常は下配のものである。

#### 化仓物 [マイ]の合成

一般にオリゴヌタレオテド合成法としては、トリエステル法、ホスフアイト法およびそれぞれの 歯相法および被相法がある。本発明者らは既に歯相法によるオリゴヌタレオテド製造技術を確立しており、化合物 [VI]の合成には本発明者らの下記の方法が好ましい。

Tetrahedron Letters <u>1979</u>, 3635(1979)

Nucleic Acids Research <u>8</u>, 5473(1980)

Nucleic Acids Research <u>8</u>, 5491(1980)

第1図は、この好ましい合成法の一例を示すアローチャートである。フローチャート中の記号は、 下配の意味を持つ(その意識ないし評価は、扱配 した通りである)。

R<sup>0</sup> リン酸基を保護する量換差であつて、通常オ ルトタロロフエニル基が用いられる。

R<sup>1</sup> 二価の炭化水製残蓄である。

R<sup>2</sup> 5'-末端水酸基の保膜基であつて、通常ジメ トキシトリチル基が用いられる。

R<sup>8</sup> 他のすべての保護者が安定な条件で容易に脱離されて、リン療ジエステルを与えることができる**電換**基であつて、通常シアノエチル基が用いられる。

g<sup>4</sup> アミノ基の保護基であつて、通常トリフルオロアセチル基が用いられる。

q nより小さい任意の自然数。

m 0または任意の自然数。

n 0および任意の自然数。

B 塩蓋を示す。

B′ 保護された塩蓄を示すが、通常はN<sup>6</sup>・ペンソ

Nucleic Acids Research 8,5507(1980)

Nucleic Acids Research Symposium Series
7, 281(1980)

また、上記で合成したオリゴヌクレオチドの5° - 水酸基にリン酸基を介して一般アミノ基を導入 する方法、すなわち化合物[V]の合成法としては、 たとえば本発明者らの脊髄昭57 - 138136号明和 書記載の方法がある。

化合物 [Vi]の合成法をその一実施超級について示せば、下記の通りである。すなわち、第1 図に示したように、化合物 [I]の保護基 R<sup>3</sup> を除去したものと化合物 [II]の保護基 R<sup>2</sup> を除去したものとを紹合させ、これらの操作をくり起すことによって、化合物 [II]を合成する。オリゴヌクレオテア化合物 [III]の合成法は、上記の通り公知である。

一方、本発明者らの方法(特顯的57-138136 号明細層診照)に従つて、式 [IV] の化合物を合成 する。すなわち、化合物 [I] の R<sup>2</sup> を除去して 5' - 水酸拡化合物とし、これにリン酸化剤 (たとえば、ホスホジトリアプリド、ホスホジクロリドま たはホスホンペンソトリアソリド等)を作用させてリン酸化し、ついでアミノ基が保護されているアミノアルコール化合物 R<sup>2</sup>-NH-R<sup>1</sup>-OH [ この化合物はオメガ・アミノアルコール (NH<sub>2</sub>-R<sup>1</sup>-OH) のアミノ基を R<sup>2</sup> で保護することにより得ることができる]を縮合させることにより、化合物 [IV] を得ることができる(詳細は該明細掛参照)。

この化合物 [N]の保護基 R<sup>8</sup> を除去し、化合物 [M]の保護為 R<sup>8</sup> を除去したものと総合させて、化合物 [V]を合成する。総合は、化合物 [M]の合成の際の総合と本質的には変らない方法で行なうことができる。

このようにして合成された化合物 [v] の保機当をすべて除去すれば、化合物 [v] が得られる。保 機甚 CO~~®、リン酸トリエステル中のオルトークロロフエニル基および塩基部分のアンル基は、0.5 Mのテトラメテルグアニジンーピリジンー2ーカルポアルドキシムのジオキサンー水(9:1,(V/V)) 的核で処理役、アルカリ処理(設アンモニア水)を行なうことより除去される。R4 が

させることによつて得ることができる。

両者の結合は、2,4-ジニトロペンゼンの1-位と化合物 [M]のアミノ基との間のC-N結合の形成を実現することのできる任意の方法によって行なうことができる。

両者の結合は、一般に、前者の誘導体、すなわりDNP-X(Xは1- 種換基)とアミノ基との間の脱出・X館合によることがふつうである。 Xとしては、ハロゲンが好ましい。 Xがハロゲンである は がかましいのは、一般に、オリコストロペンゼンが好ましいのは、一般に反応とのみないなが好ましいのは、一般に反応とのないないである。とりわけ、1-アルオロ-2,4-ジニトロペンゼンは市販され容易に入手でき、砂かに反応ないないないないないである。とりわけ、1-アルオロ-2,4-ジニトロペンゼンにの反応は、両者の均一郡被中(経数中でとえば含水アルコール)あるいは不均一郡被中

トリフルオロアセチル苗の場合は、アンモニア処 理化より充分脱離されるが、オルトニトロフエニ ・ルスルフエニル基である場合はメルカプトエタノ ール処理が必要である。R4 として他の保護基を 用いた場合は、オリゴヌクレオチド部分が安定な 条件で、さらに別の処理を加えることも可能であ る。なお、アオキシオリゴリポスクレオテドの合 成法は既に各種のものが公知であつて、保護基の 種類およびその導入ないし除去ならびに縮合その 他について上配以外の詳細は核酸の化学合成に関 する成数や総説たとえば「ヌクレオシド・ヌクレ オチドの合成」「丸磐1977年)、「核液有機化 学」(化学同人1979年)。「核酸」(明倉皆店 1979年), Tetrahedron、34、3143(1978)、有 合化、34、723(1978)および化学の領域、33、 566(1979) 等を参照するととができる。

#### 化合物 [版]の合成

DNP-オリコデオキシリポスクレオチド(化合物[w])は、上配化合物[w]の5'-末端延長上の一級アミノ基に2,4-ジニトロペンゼンを結合

( 春鉄は、たとえば水 ) 、ハロゲン化水栗捕捉剤 ( たとえば、炭酸水果ナトリウム、トリエチルT ミン、水酸化カリウム等 ) の存在下に、10~50で 程度の温度で実施することができる。目的生成物は、たとえば抽出によつて創収すればよい。なお DNP化に関しては、適当な総説、たとえば「実験 化学酵座 1 、蛋白質の化学 II 、第 118 頁 」

(1976年(丸鶴(株)発行)等を参照することが できる。

#### 夹 験 剱

#### 1)フローチヤート

第2図のフローチャートに従つて、本発明化合 物(同図の化合物())を製造した。

第2図で、配号は次の意味を持つ。

B' ペンナイル化丁デニン

B アデニン

DMTr ジメトキシトリテル

R<sup>0</sup> オルトクロロフエニル

Et エチル

CE - シアノエチル

m 2

n' 2

n 12

2) 化合物 [Yi] ( 第2 図の(0 ) の合成

#### **奖験 1 - 1**

ジメトキシトリチルアデノシン/ 測脂(①] (樹脂は担体に過ぎないが、樹脂に担持された目的化合物は外銀的には樹脂そのものと変らないので、樹脂に担持された当酸化合物を以下において早に樹脂と呼ぶことにする)300mg(0.033mmol)をイソプロペノール-塩化メチレン(15:1%、V/V)溶酸10mlで3回洗浄後、臭化亜鉛の1.0Mのイソプロペノール-塩化メチレン溶液8mlで5分間ずつ4回反応(脱トリチル化)させて炭脂(②]を得る。樹脂(②]をイソプロペノール-塩化メチレン溶液10mlで3回洗浄し、これにジェクレオチド(③]150mg(0.1mmol)のピリジ

をクロロホルムに溶解した後、水、 0.5 Mリン酸 二水栗ナトリウム水溶液、飽和炭酸水栗ナトリウム水溶液がおよび 5 %の塩化ナトリウム水溶液でそれぞれ洗浄し、無水強酸ナトリウムで乾燥する。 クロロホルム層を機縮後、シリカゲルカラムで精 製(啓出液として 0 ~ 4 %のメダノール含有クロロホルムを使用)し、溶出液を機縮後ペンダン中 に満下し粉末状の化合物 [⑤]を得る。

上配で合成した化合物 [④](n=12)115 mg、(3.45 amol) を前述と同様の方法で脱トリチル化したもの[⑤]に、化合物[⑤]50 mg(0.04 m mol)をトリエチルアミン・ピリジン・水(1:3:1、V/V)整液3 ml で処理(脱シアノエチル化)した化合物[⑤]を加え、紙水にしたのち、MSNT50 mg(0.2 m mol)およびピリジン1 mlを加え90分間反応(縮合)させ、反応終了後ピリジンおよびメタノールで洗浄し、乾燥して、完全に保設されたオリゴヌクレオチド酵導体[⑤]を得る。

オリゴヌクレオテド餅導体 [®] 15mg を 0.5 M

ン将被を設加後、共沸させて系を無水とし、メシチレンスルホニルニトロトリアソリド(以下 MSNTと配す) 150 mg (0.5 m mol)と無水ピリジン2 ml とを懸加して90分間反応(縮合)させる。 反応後、ピリジン10 ml で3 値洗浄し、燃媒競 (約10 mg)のジメテルアミノピリジン(以下 DMAP)を含む無水酢酸・ピリジン(1:9、(V/V)) 溶液10 ml を添加し10分間反応させて未反応 5′-水酸塩をアセテル化して保設し、これをピリジンで洗浄して、化合物 [④/] (n=2)を得る。以上のような操作を6回くり返して、化合物 [④] (n=12)を得る。

一方、5'-ヒドロキシージヌクレオチド(⑤) 800mg(0.71mmol)とオルトクロロフエニルホスホジトリアグリドとを後者のジオキサン裕被(1.0mmol、6ml)中で2時間反応させ、続いてトリフルオロアセチルー6ーアミノヘキサノール300mg(1.4mmol) および1ーメチルーイミダブール115mg(1.4mmol)を加えてさらに2時間反応させる。反応終了後、裕機を留去し、残獲

サトラメチルクアコジン-ピリジン-2-カルギアルドキシメイトのジオキサン-水(9:1. (V/V) 溶液 200×1を加え、液沈管中、 遠思で24時間反応させる。 反応後、 磯アンモニア水(2.5 ml)を加えて密閉し、50℃で一枚反応させる。 反応終了後、 が過し、 炉液を破棄後、 水に 密解させてからエーテルで抽出を行なう。 水解を設離後、セフアデックスG-50(4).5×120cm、 腎出核は0.05 M の 成炭酸トリエチルアンモニウム 緩緩を 出7.5) で 脱塩精製しペンタデカアデニル 散粉等体 [①]を得た。

また同様の方法で実験1-2、1-3および1 -4のようなオリゴヌクレオテド船海体を得た。 以上で合成した化合物を第1表に示す。



館1表

# 150 at	化合物のの内容
数例体	m+n (B) <sub>m+n</sub> B.
1 - 1	14 AAAAAAAAAAAA
1 - 2	14 TTTTTTTTTTTT
1 - 3	14 GGATGCATCACCACC
1 - 4	16 AATCTGGTGAGAGCGC

ただし、との表でAはアデニン、Tはチミン、G はダアニン、Cはシトシンを示す。

これら4種の化合物の高速液体クロマトグラフィーの結果を第3図に示す。A~Dは、それぞれ 実験1-1~1-4の化合物についての図である。
3) 2,4-ジニトロフエニル・ペンタデカアデニル酸[①]の製造

#### 突験 2 - 1

上記実験 1 - 1 で合成したペンタヂカアデニル 酸房導体 [ ① ] 約 1.0 OD を 0.1 M 炭酸水聚ナト リウム水溶液 ( 声 8.3 ) 10 al 化溶解し、1 - フル オロ- 2 , 4 - ジニトロペンセンのエタノール溶 被 (50mg/ml) 5 pl (大過剰)を加えて37℃で2 時間反応させた後、水辺 pl を加えエーテル 150 pl で4 囲抽出を行ない、2 , 4 - ジニトロフエ ニルーペンタデカアデニル後 [①]を待る。反応 の確認は、高速液体クロマトグラフィーにより行 なつた。

またその際、反応性の比較のため上配で合成したオリゴヌクレオチド[の]を脱保護して得た5'-水酸描をもつ化合物[の]も同様に1-アルオロ-2,4-ジニトロペンゼンと反応させる。

上記突敗1-2、1-3および1-4で合成した 化合物[①]についても突敗2-1と同様な繰作 を行なつて各々について化合物[①]を製造する。 また、反応の比較のため5-水酸基をもつ化合物 [②]をも製造し、化合物[②]と1-フルオロ -2,4-ジニトローペンゼンとを各々反応させ る。このときの実験を各々実版2-2、2-3およ び2-4とした。

実験2で製造した化合物を第2段に示す。

化合物のの内容	(B)m+nB	1 4 AAAAAAAAAAAAA	TTTTTTTTTTT	GGATGCATCACCACC	AATCTGGTGAGAAGCGC
4	n+n	1.4	14	1.4	16
化合物的の内容	g <sup>u</sup> (B)	***********	TTTTTTTTTT	ATGCATCACCACC	TCTGGTGAGAAGCGC
	9	12	12	12	14
18 W	* E	2 - 1	2 - 2	2 - 3	2 - 4

ただし、この表でAはアデニン、Tはチミン、G はグアニン、Cはシトシンを示す。

以上の結果を第4図(高速液体クロマトクラフィーの結果)に示す。

第4図は高速液体クロマトグラフィーの終出パターンを示すものである。図中、1は何れも反応的の化合物そのもの、2は何れも化合物と1-フルオロ-2,4-ジニトロペンゼンとを反応させたもの、のクロマトグラムである。イは実験2-1で式[②]である化合物、口は実験1-1で式[③]である化合物、二は実験1-2で式[④]である化合物、ホは実験2-3で式[④]である化合物、かは実験2-3で式[④]である化合物、トは実験2-4で式[④]である化合物、チは実験1-3で式[④]である化合物、チは実験2-4で式[④]である化合物、チは実験1-3で式[④]である化合物、チは実験1-4で式[④]である化合物について上記のような操作を行なつた際のクロマトグラムを示す。なおピーク上の数値は保持時間を示す。

とれらの結果からみれば、女母で示される 5'-水酸基をもつ化合物(第 4 図のイ-1、ハ-1、

## 特開昭59-204200(8)

ホー1、およびトー1)は1-フルオロー2,4 - ジニトロペンセンと反応していないことがわか る(符4図イー2、ハー2、ホー2、およびトー 2)。

それに対してオリゴスクレオチド誘導体[①]は1-フルオロ-2,4-ジニトロペンセンと反応させると、高速軟体クロマトグラフィーの番出パターンに変化が生じて、原料のピーク(第4図ロ-1、ニ-1、へ-1およびチ-1)はなくなつており、1-フルオロ-2,4-ジニトロペンセンと反応して新しい化合物(第4図ロ-2、ニ-2、へ-2およびチ-2)ができていることがわかる。

すなわち、一級アミノ基を有する化合物[①]は1-フルオロ-2,4-ジニトロペンゼンと選択的に反応し、5'-水酸基をもつ化合物[②]とは全く反応しないことがわかる。

なお、第4図の保持時間5分程度で各々落出されるピークは、2,4~ジェトロフェノールと考えられる。

上配において、高速液体クロマトグラフィーは 日本分光HPLC System Tri-Rotermを用い、次の 条件により御定を行なつた。

カラム : a- Bondapak C18 (Waters)

流 速 : 2 ml/分

軽出液 : アセトニトリルを含む、20 mM-

TBAA設衡放 (pH 7.2)

漢度勾配:アセトニトリルの發度 6~14多/16

分(16分以後は14%を続ける)。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1 図は、本第明の化合物を合成する方法の一例を示すフローチャートである。

第2図は、実験例で示した本苑明化合物の製造 法のフローチャートである。

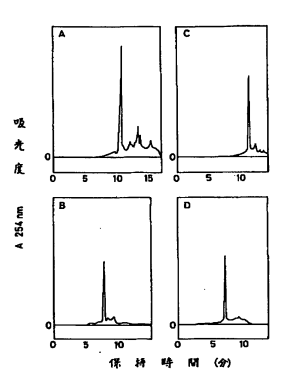
第3図A~Dは、実験例で示した化合物 [VI]の 高速液体タロマトクラフィーの結果を示す図である。

解も図は、高速被体クロマトグラフィーの番出 パターンを示す関である。

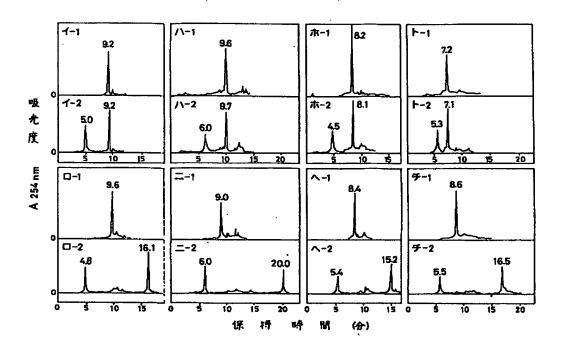
#### 第1図

#### 第 2 ②

第 3 図



第 4 図



### 特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 58 年特許顯第 号 (特開昭 59-204200 59 年 11 月 19日 59-2042 号掲載) につ いては特許法第17条の2の規定による補正があっ たので下記のとおり掲載する。

Int. Cl.	識別記号	庁内整理番号 7417-4C A-6807-4B P-7055-2G		
CO7H 21/02 // C12Q 1/68 G01N 33/50				
•				

8 月2 韓

特許疗長官

昭和 58 年特許顯第 75878 号

4ージニトロフエニルヌクレオチド誘導

加正をする者

特許出疑人

**研水製薬体式会社** 

8428

雑正の会の日は

2000年 8

- 領正により減少する発明の数
- 補正の対象

明細書の「発明の名称」、「特許設定の範囲」、及び「発明の詳細な説明」の各種



#### 8. 綸正の内容

- 発明の名称「2、4ジニトロフェニルヌク レオチド誘導体およびその製造法』を「2,4. ジニトロフェニルヌクレオチド誘導体」に輸正す δ.
- (2) 特許請求の範囲を別紙の通り補正する。
- (3) 明細書第4頁12~13行の「本発明は、 ……にも関する。」を削除する。
- 四寄第6頁15行から第7頁1行の「また、 …… (VI)」を削除する。
- 「オリゴヌクレオチドの放射性」を「オリ ゴヌクレオチドの検出に放射性」に接正する。
- (0) 阿普第8页最終行~第9頁2行の「このよ うな……考えられる。」を意識する。
- 岡書第9頁7~8行の「盤先性染色体によ (7) る」を「螢光性染色による」に補正する。
- ・(8) 同舎第9頁15行~16行の間に「このよ うな長所があるところから、本発明のDNP-ヌク レオチド調導体の利用方法の拡大も考えられる。」 を改行して抑入する。

岡舎第11頁12行の「一つの好ましい方 独は、」と「前紀の式 (VI)」の間に下紀の内容 を繰入する。

『下式 [VI] で示されるオリゴヌクレオチド級羽 体の東端アミノ法に2、4・ジニトロペンゼンを 拾合させて下式 [VI] で示されるDNP・オリゴ デオキシリポタクレオデドを得ること、を特徴と するものである.

$$NH_2-R^1-O-P-O \left(\begin{matrix} B & O \\ O-P-O \\ O \end{matrix}\right) \rightarrow OH \qquad (VI)$$

〔ただし、mおよびnはそれぞれOまたは任意の 自然数であり、 $R^{\,1}$ は2個の値鎖または分岐類の 敗化水業残益であり、Bはヌクレオチドを構成す る塩基である(Bが複数個存在するときは、それ

らは同一でも異なってもよい)。〕

すなわち、この方法は、」

- (II) 岡舎第17頁13行の『5'-水酸丛末端』 を『5'-水蟾』に補正する。
- (12) 同書第18頁8行の「(1976年(丸巻)
- (株) 発行) 」を「(1976年、丸谷(株) 允
- 行)」に補正する。
- (18) 岡杏節18頁最終行の

に論正する。

- (14) 阿告郎19頁5行の「n'2」を削除する。
- (15) 阿舎第22頁2行の「アルドキシメイト」 を「アルドキシム」に補正する。
- (16) 両書第24頁3行の「4回抽出」を「4回 試薬の除去」に補正する。
- (17) 阿書第24頁10行の「と反応させる。」 を「と反応させる(対照実験3-1)。」に補正 する。
- (18) 岡舎第24頁13行の「を製造する。」を「を製造する。この実験をそれぞれ2-2、2-3、2-4とする。」に補正する。
- (19) 同舎第24頁下から3~2行の「実験2-2、2-3 および2-4」を「実験3-2、3-3および3-4」に補正する。
- (20) 岡杏郊24頁最終行の「化合物を」を「化合物および対別実験3を」に補正する。
- (21) 同音第25頁の第2表を次の通り補正する。

第 2 表

選明	4	と合物の内容	数据	化合物の内容	
明 #	n	(B) <sub>n</sub> B	到件	-+0	(B) <sub>m+1</sub> B
3-1	12	AAAAAAAAAAA	2-1	14	AAAAAAAAAAA
3-2	12	ппиници	2-2	14 -	mmmm
3-3	12	ATCCATCACCACC	2-3	14	GGATCCATCACCACC
3-4	14	TCTCCTCAGAACCCC	2-4	LB	AATCTCCTCAGAACCCC

「実験2-3」に結正する。

(28) 同番第26頁14~16行の「火験2-4 ……火験1-4」を「火験3-4で式(Φ)であ る化合物、チは火験2-4」に確正する。

- (22) 同書第26頁9~10行の「実験2-1」を「実験3-1」に補正する。
- (28) 同音第26頁10行の「実験1-1」を 「実験2-1」に補正する。
- (24) 岡舎第26頁11行の「火戦2-2」を 「火験3-2」に袖正する。
- (25) 岡杏第26頁12行の『火験1-2』を 「火験2-2」に補正する。
- (26) 岡春節26頁13行の「攻験2-3」を 「実験3-3」に接正する。
- (27) 岡舎第26貫14行の「実験1-3」を

#### 特許請求の範囲

下式 (W) で示される2、4・ジニトロフェニル・オリゴデオキシリポヌクレオチドであることを特徴とする、2、4・ジニトロフェニルヌクレオチド誘導体。

(ただし、m およびn はそれぞれ 0 または任意の 自然数であり、R <sup>1</sup> は 2 値の直額または分較額の 炭化水素芸量であり、B は 3 クレオチドを構成す る塩基である(B が複数個存在するときは、それ らは四一でも異なってもよい)。〕

- 2. 塩基Bがアデニン、チミン、シトシンおよびグアニンからなる群より選ばれたものである、 特許請求の範囲第1項記載の2. 4 - ジニトロフェニルヌクレオチド誘導体。
- 3. R 1 が炭素数2~20の疽鎖または分骸

酸のアルキレン基である、特許請求の範囲第1項 または第2項記載の2、4・ジニトロフェニルヌ クレオチド誘導体。

4. mがりまたは6までの自然数、nがりまたは40までの自然数である、特許請求の範囲第 1~3項のいずれか一項に記載の2.4・ジニトロフェニルヌクレオチド消導体。

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потнер.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.